(9) 日本国特許庁 (JP)

①特許出顧公開

⑫公開特許公報(A)

昭58-42045

Int. Cl.3	識別記号	庁内整理番号	❸公開 昭和58年(1983)3月11日
G 03 C 7/32		7124—2 H	
C 09 B 53/00.		68594H	・ 発明の数 1
55/00		68594H	審査請求 未請求
G 03 C 1/06		7124-2H	
			(全 17 頁)

砂パラスト基を含む発色剤を含有する写真要素

②特 顧 昭57-147521

②出 順昭57(1982)8月25日

優先権主張 ②1981年 8 月25日③米国(US)

@296086

の発明者 グレゴリー・ジェームズ・レス

チナ

アメリカ合衆国ニユーヨーク州

14625ロチエスター市アルタ・ ピスタ・ドライブ42

の出 順 人 イーストマン・コダック・カン

アメリカ合衆国ニユーヨーク州 14650ロチエスター市ステート ・ストリート343

四代 理 人 弁理士 湯浅恭三 外2名

明 細 ギ

1. (発明の名称)

パラスト基を含む発色剤を含有する写真複米 2.〔特許線次の範囲〕

発色剤がヒドロキシフェニレンスルホニル基またはヒドロキシフェニレンスルフィニル基を 末端に有するパラスト基を含むことを特徴とする。支持体、写真用ペロゲン化銀乳剤および非 拡散性の写真用発色剤を含有する写真要素。 3. 【発明の詳細な説明】

本発明はパラスト基を有する発色剤(ballasted coupler)を含有する写真優素に関する。

写真技術の分野では、ヘロゲン化舗現像主楽の現像生成物(すなわち酸化された第1芳香族ア
オノ現像主義)と一般に発色剤(coupler)と呼ばれる現色化合物とのカップリング反応によつて
一般に画像が形成される。カップリンダにより生成する色素は発色剤および現像主義の化学組成に
応じてインドアニリン、アゾメチン、インダインまたはインドフェノール色素である。多色写真哲

素においては彼色族による発色が通常用いられ、 得られる面像形成色素は普通シアン。マゼンタお よび黄色色素である。これらは面像形成色素が吸 収する輻射線 (radiation) に対し余色となる輻射 線に感受性のヘロゲン化銀層 (すなわち赤、緑お よび青の輻射線に対して感受性のハロゲン化銀乳 剤) 中にまたはこれに隣級して形成される。

これは十分に発達した技術であるので、写真面像を形成させるために発色剤として用いることのできる化合物に関しては特許および技術文献が多数得られる。像化された発色現像主要と反応してシアン色素を形成する好ましい発色剤はフェノール概およびナフトール質である。代表的な発色剤は下記の特許明細書および刊行物に記載されている。米国特許第2.772.162号、第2.895.826号、第3.002.836号、第3.034.892号、第2.474.293号、第2.423.730号、第2.267.531号、第3.041.236号各別組备、および。発色科——文献一覧。[アダファ報告、14.156-175頁(1961年)に集長]。

被化された発色現像主楽と反応してマゼンタ色 米を形成する好ましい発色剤はピラブロン、ピラ ゾロトリアゾール、ピラブロペンプイミダゾール およびインダブロンである。代表的な発色剤は下 記の特許明細管および刊行物に配破されている。 米福等許額2.600.788号、第2.369.489号、 第2.343.703号、第2.311.082号、 第2.673.801号、第3.152.896号、 第3.519.429号、第3.061.432号、 第3.062.653号、第3.725.067号、 第2.908.573号各明顯響および『発色刷 文献一覧『(アダフア報告、『発、126-156 資(1961年)に発表]。

酸化さるた場色現像主要との反応により黄色色 素を形成する発色剤はアシルアセトアニリド例え ばペンソイルアセトアニリドおよびピパリルアセ トアニリドである。代表的な発色剤は下配の特許 明細書および刊行物に配載されている。米国特許 第2,875,057号、第2,407,210号、 第3,265,506号、第2,298,443号、 第3.048.194号、第3.447.928号各明細書 および"発色第 文献一覧"(アダフア報告、 1号、112-126質(1961) K発表)。

使化された発色環像主義との反応により無色色素ないしは無彩色色素(neutral dye)を形成する発色剤も知られている。代表的な発色剤はレブルジノールおよび=・アミノフェノール、例えば米国等許額1,939,231号、第2,181,944号。第2,333,106号、第4,126,461号各明細書、ならびにドイツ等許額2,644,194号および第2,650,764号各公開公額に記載されたものである。

現色剤と同じ様式で、酸化された発色現像主集。 と反応するが色素は生成しない化合物も知られている。この種の化合物は、酸化された発色現像主 葉との反応に関して色素形成祭色剤と結抗することにより、またはカップリッグ反応の結果として 現像抑制剤などの写真処理剤を放出することによ り写真価像を修正するために用いられる。この種 の化合物の多くは一般には発色剤と呼ばれないが、

これらの化合物および発色剤が写真処域中に反応 する様式が類似している点からみてこれらを発色 剤とみなすことが好都合である。本発明のために はこれらの化合物を発色剤とみなす。代表的塩色 剤は下配の特許および公開公報に配載されている。 练3.632,345号、第3.928.B41号。 第3.938.996号、第3.958.993号。 # 3,961,959号、第 4,010,035号、 ¥4.029.503号、 #4.046.574号。 前4.049.455号、新4.052.213号、 群4.063.950号、第4.075.021号、第 第4.121.934号、第4.157.916号、 第4.171.223号、第4.186.012号および 第4,187,110号。英国特許第1,445,797号。 終1,504,094号。終1,536,341号および 第2,032,914人号各明勘書、ドイツ特許 新2.448.D63号、第2.552.505号、 第2.610.546号および第2.617.510号各公 明公根、ならびにペルギー特許被 83.9.083 号 明細書。

発色剤を写真要素に含有させる際には、一般にこれを発色剤等剤と呼ばれる高沸点有機溶剤の補助により写真要素に分散させる。発色剤はその分子内にパラスト基(ballast group)と呼ばれる 満を含有させることにより、写真要素内で非拡散性になり、かつ発色剤溶剤と相溶性になる。この 性になり、かつ発色剤溶剤と相溶性になる。 この はは 保色剤が 被優されたおよび処理中の写真 板 ま 依 表 を を かった および処理中の写真 板 ま 依 表 を が 存 された および 性質 は、 パラスト 基 の で 大 と な の に 十 分 な ま し び 先 色 剤 に 与 よ る 。 パラスト 基 の 可 法 な よ び 先 色 剤 に 他 の 置換 差 が 存 在 す る か 否 か に 依 存 す る こと は 疾 知 される で あ ろ 5 。

当核報分野で多数の発色剤が知られているが、 発色剤および得られる色素の多くの特性を改善し、 あるいは特定の用途に最適なものにするという問 難は常にある。

本発明の目的は、改善された安定性、反応性およびその写真要素内の他の成分との相害性をもつ 発色剤を含有し、これらの発色剤から酵毒された 色泉が効率的な吸光性ならびに良好な安定性および色相をもつ新規な写真要素を提供することである。

との目的は、発色剤がヒドロキシフエニレンス ルホニル基またはヒドロキシフエニレンスルフイ ニル基を末端に有するパラスト基を含むことを特 役とする、支持体、写真用ハロゲン化銀乳剤およ び非拡散性の写真用器色剤を含有する写真要素に より達成される。

本発明の写真要素に用いられる発色剤のカップリング基は、当技制分野で酸化された発色現像液と有色または無色の反応生成物を形成することが知られているカップリング基の何れであつてもよい。本発明に用いられる発色剤のパラスト 其は、ヒドロキシフェニレンスルホニル 基またはヒドロキシフェニレンスルフイニル 基を末端に有するいかなるパラスト 甚またはその一部であつてもよい。本発明に用いられる好ましい発色剤は下配の構造式をもつ。

他の位置における遺換基が含まれていてもよい。

本発明に用いられる他の好ましい発色剤は下配の構造式をもつ。

E COUP-(L1)
$$\frac{1}{1}$$
(L2) $\frac{1}{m}$ (L2) $\frac{1}{m}$ SO₂- $\frac{1}{1}$ $\frac{1}{m}$ SO₂- $\frac{1}{1}$

上記の式において、

上記の式において

COUPはカップリング基を示し、

アは1または2であり、.

9は1~3であり、そして

Lは直接結合(すなわち共有結合)または2 値の連結基である。

COUPで扱わされるカップリンダ基は写真要素に普通に用いられるカップリンダ基の何れであつてもよい。式1 に示された分子の残部は、パラスト基が一般に結合するカップリンダ位以外の何れの位置でカップリンダ基に連結していてもよい。カップリンダ基のカップリンダ位は確決されていないか、または毎色剤の同等性、その反応性、そね分散性を改変させうるかもしくは発色剤から放出された瞬にその要素内の他の成分と相互作用するカップリンダオフ基(coupling off group)により健装されていてもよい。カップリンダ基には

COUPは勝記の意味を有し、

1。=および¤はそれぞれ別個に0または1であり、

から遊ばれる2個の茶を示し、

から選ばれる2個の基を示し、

から選ばれる?何の美を示し、

Ristよび R³はそれぞれ別側に水素原子、 1~20 個の炭素原子を有するアルキル落または 6~20 例 の炭素原子を有するアリール書であり、

R² は水栗原子、または1個もしくはそれ以上のハロゲン原子、アルヤルもしくはアルコヤン競技をであり、

Xは -0-または -8-であり、 0 Qは -C-または -502 であり、 rは0または1であり、そして *は0~10である。

本発明に用いられる特に好ましい発色剤は、下 記の構造式をもつ。

上記の式において

L4 IZ -NHC

イクリル、カルパモイル、アミド、スルフナモイル、スルホンアミドなどの基1個またはそれ以上 により競技されていてもよい。

前配のように、黄色色素を形成する一般的な発 色剤はアンルアセトアニリド例えばピパリルアセ トアニリドおよびペンソイルアセトアニリドであ る。マゼンダ色米七形成する一般的な発色剤はピ ラゾロン、ピラゾロトリアソール、ピラゾロペン ソイミダソールおよびインダソロンである。シア ン色素を形成する一般的な発色剤はフエノールお よびナフトールであり、無彩色色素を形成する一 紋的な発色剤はレゾルシノールおよびョ・アミノ フェノールである。色素を形成しない一般的褐色 剤は、カップリング位に相当する活性部位がカル ポニル基またはイミノ事に傳養しているかまたは これらに共役している非環式および環式の化合物。 例えばは・またはア・世機ケトンまたはイミン、 例えばシクロペンタノン、シクロペキサノン、イ ンダノン、インダノイミン、オキシインドールお よびオキサゾリノンである。これらの弱色剤が前

から選ばれる 2 値の基を示し、 COUP、 R^1 , R^2 , R^3 , X , r および s は前配の意味をもつ。

殊に好ましい無様においては、構造式 T および Tの水散筋がパラ位にある。

前配の各様意式においてアルキル港、アルキレン部、アリール器、アリーレン器およびヘテロサイクレン器は健康されていないか、またはハロゲン、ニトロ、アミノ、カルポキン、アルキル、アルコキン、アリール、アリールオキン、ヘテロサ

配の各式においてカップリング基COUPを形成することができる。代表的なカップリング基の構造を下記に示す。これらの構造式において2は水素原子またはカップリングオフ基を示し、満たされていない結合はその位置で上配の構造式中に示された分子の残骸が結合しうる任意の位置を示す。カップリング基が他の電装基を含有しうることは理解されよう。本発明の写真要素に用いることができる適切な代表的カップリング基を以下に示す。シアン色素を形成するカップリング基は以下のものである。

マゼンタ色素を形成するカップリンダ基は以下の、 ものである。

(式中Bは処理中に例えばアルカリ開裂またはカップリングにより除去しうる保護着を示す)

無彩色色素を形成するカップリング基は以下のも のである。

黄色色素を形成するカップリング基は以下のもの である。

色素を形成しないカップリング着は以下のもので ある。

楼配化示す本発明に用いられる個々の発色剤は 一般的構造式 $B^1 \sim B^6$ (Yは -OH である) のパラスト基を含む。

本弟明に用いられる、シアン色米を形成する発

The state of the s

							孙阳昭58- 4284 5(6)
	色剤には以下	のものが含まれる。		元色第4	R ₄	Fig	z
		OH ! NHR ^s		C-10	B‡-	-CONH - SO ₂ N	H - H - ⟨ }
	R ⁴	NH Z		C-11	B*-	-CONH - SO ₂ NI	-00 ₆ H ₆
特色剤 本	R 🛦	Rk	z				
C-1	n - CaH, CO-		-H	G-12	B2 -	-CONH-	-Н
C-2	B³ -	-COC ₂ H ₇ -n	-н			SO ₂ NH	C ₄ H ₉ -n
C-3	В	-COCF,	-H	C-13	B*-	-CONH - CONH	-OCH ₃
C-4	В3 -	-COC ₂ F ₇ -n	-H			, 80° NH	C ₄ H ₉ −n
C-5	B ² -	-co- <u></u>	-01	G-14	B*-	-COMH- (-00 ₆ H ₅
C-6	В4 -	-00-	-01	C-15	B2 -		-01
C-7	B*-	-CONH- C->-CN	-н	C-16	B* -	-co-(-OC _e H _s
G-8	B ⁴ -	-CONH - CN	-H				
C-9	B*C	ONH SO ₂ NHC ₄ H ₉ - n	-н	C-17	B ² -	-co-(=) NHSO, - (-01

明色剂点	R _e	Rs .	z	电色照点	R ₄		R _s			z
C-18	B* -	-00-	-OC∉H _S	C-26	в*.	-c	o- ({	- 0-	CT>-OCH,
C-19	8⁴ -	-co- NHSO, - (=)	-0C ₆ H ₅	G-27	В2-	-di	D-<	100-(-OC _e H _s
C-20	B*-	-00- (NHSO, CH,	-OG ₆ H ₆	C-28	B ² -	-00				-OC ₆ H _B
C-21	B3 -	-CO-	-OG ₆ H ₅							
C-22	8 ² -	-CO- (- NHSO - (-)	-OC _e H _s			. WOI	H NHR ^B			
G-23	R*-	-co- CoodsH ²	-OC ₆ H ₅			R ^a Ž	H NHR ⁸			
G-24	B*-	-00-	0-(OCH,	福色 和	4 4	R ⁶	R ^s	₩ .	z	
				29	,	CH3-	-B3	-H	-H	
C-25	B*-	-CO - COCH _a	-OC ₅ H ₈	30)	CH ₃ -	-8*	-H	-H	
		OCOCH ^a		51)	C ₂ H ₅ -	-B2	-C1	-C1	

7**3**°

本発明に用いられるマゼンタ色素を形成する発 色制には以下のものが含まれる。

発色剤 系	·	2
M-1	BªNH .	- H
M-2	N - N	
M-3	01, 01	`C ₈ 1
	N N NHB	
W-4	BaNH-	
	R7 - N N R8	

杂合剂4	R [†]	R [®]	z
M- 5	CH3-	-(CH ₂) ₂ -(>-NHB ²	- C1
M-6	сн	-(CH ₂) ₂ -(>~NH8 ²	-00 ₄ H ₈
M-7	CH ₃ -	-SOH_OH NHB2	-01
₩-8	CH9-	-(CH ₂) ₃ -(=-NHB ²	-н
M-9	CH ₃ -	• .	-C1
M-10	CH ₂ -	• ,	-8C ₇ H ₁₈ -n
M-11	CH _{B,T}	_	G- N CaHs
M-12	CH3 OC	Hg-	"CaHs
M-13	CH3-	•	-С1 -ОС _е н _е
M-14	CH ₈ -	- 5CH	CH2N(CH3)2
¥-15	CH ₃ -	•	иноосн ,
M-16	CH3-	0	CCH ₃

元色 新名	R ⁷	R®	<u> 2</u>	. 景色彩本				
M -17	CH3-	•	-0- ()-80 ₂ CH ₃			oн H³ά	N _{N-} R	
M-18	си₃-	•	-0- СООН	¥-26		()-cf	н н .=-(∭	H ₃ C R ⁸ = - CH ₃
M-19	CH3-	•	-0- COOC ₂ H ₅			н ₅ Q _ Ш	N	H _a C NHB ²
¥-20	CH ₃ -	•	-0 - C ₁₂ H ₂₅ -n			į	Ro	
¥-21	CH ₃ -	NHB ²	-н		R*	رم 01ر		
V-22 .	CH ₃ -	C ₂ H ₈ -C ₂ H ₈ -C ₃ H ₈ NHB ²	-SNNNC _{aHa}	着色剤点	C1	N -NH-	-R ¹⁰	Z
M-25	CH ₂ -		-н	¥-27	C1-	-н	-NHB3	-H
M-24	CH ₃ -	•	-G1	M-28	01-	-H	-NHB2	-н
•		H _s C ₂ NHB ²		M-29	01-	-H	-NHB ²	-80 ₁ H ₁₈ - n
M-25	CH ₂ -	()-C _a H _a	-01	M- 50	C1-	-н	-NHB*	-SC ₆ H ₆
		CaHa NHB2		M-51	01 ₇ -	-н	-NHB²	-s- \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\
								``C _a H _s

竞色新点	R ⁹	Rto	Ru	z		本発明	C用いら	かれる、黄色色素を形成する発色
M-32	(CH _s) ₂ NSO ₂	80 ₂ B ⁶	-н	-н	-	KILN.	FOS	が含まれる。
M -33	B ² NH -	-01	-н	-H			. 0 0	, T ,
M-34	B ² NH-	-SO ₂ NHCH ₃	-н	-H		(CH ₃)	, сёснё	`
M-35	B*NH-	-80,N(CH ₃),	-H	-H				NHR12
M-36	B4NH-	-80,N(CH3)	-н	-н	発色無本	<u>*</u>	R12	Z
M-37	B ² ONH -	-50 ₂ N(CH ₃) ₂	-Н	-н	¥-1	G1-	-B ⁶	-0SO ₂ SO ₄ - OCH ₂ C ₆ H ₆
	または	: `						
	BªN(OH)-		,		Y-2	01-	-BI	-о- (
M-38	01,	21 N C1 N -NH-	·>		Y-3	· H-	-B¹	-0- (-> -so _s - (-> -OH
	Ċ1	;	OOOH		Y-4	C1-	-B2	-0- (- SO ₁ - (-) -OH
-	(CH ³) ² C(CHCONH - (>		Y-5	C1-	-B ²	-н
	O1,,,,	·01 ₀₁	`COOH		Y-6	CH ₃ O-	-B ²	-0 - < -> -80 ₈ - < -> -0H
M-59	: !!!	N NH	NHB ²		Y-7 .	C1-	-B*	-O CONHCH CH CH
		ć = 0	·.		Y-8	CH30-	-B ²	-O CONHCH*CH*OH

本発明に用いられる、無彩色色楽を形成する発 色制には以下のものが含まれる。

発色剤系	R15	R14
U-1	B ² NH-	H-
11-2	н-	B ² NH -

本発明に用いられる場色剤は、保練されたヒドロキシフェニレンスルホニル落もしくは保護されたヒドロキシフェニレンスルフイニル高を直接にカップリング薬に結合させるか、またはこれらの落をパラスト場の残都に結合させることにより製造することができる。そののち保護薬を除去する。最終的に発色剤を形成する各種の薬を加入させる際には、使用される複合反応を採用することができる。本発明に用いられる多数の発色剤には、4.

4'-スルホニルジフェノールモノエーテル(例えばペンジルエーテル)またはモノエステル(例えば酢酸エズテル)を用いてヒドロキシフエニレンスルホエル蓄を導入することが軒都合である。この種の化合物をパラスト基をカップリンダ基に結合させるためには、使用される反応法を採りてことができる。そののち、水素添加により(エステルの場合)またはアルカリ加水分解により(エステルの場合)保護基を飲去することができる。発色刺またはパラスト基の残部が反応に用いられるアミノ基をもつ場合、保護された塩化ペンゼンスルホニルとこのアミノ基を反応させ、次いで保護事を飲去することが好都合である。

本発明に用いられる現色剤は、非拡散性発色剤 が写真技術に用いられる様式で、かつその目的の ために用いられる。

一般に発色剤をハロゲン化銀乳剤に含有させ、 この乳剤を支持体に塗布して本発明の写真要素を 形成させる。あるいは発色剤をハロゲン化銀乳剤 層に講要する写真層に含有させることもできる。 場色朝はここで現像中に、彼化された現像主媒な どの現像生成物と反応しうる位置になると予想さ れる。ここで用いられる。これと反応しうる位置 にある (associated therewith)。という話は、保 色朝がハロゲン化銀乳剤の中またはこれに構接する位置にあり、現像中にここで発色剤がハロゲン 化銀乳像生成物と反応しうる状態になると予想さ れることを食味する。

本発明の写真要素は単色要素であつてもよく、 多色要素であつてもよい。多色要素はスペクトル の3 原色領域のそれぞれに感受性の色素面像形成 ユニットを含む。各ユニットはスペクトルの特定 領域に感受性の単一乳剤層であつてもよく、多意 乳剤層であつてもよい。面像形成ユニットの層を 含めて写真要素の層は、当技剤分野で知られてい る程々の順序で配置することができる。代替様式 においては、スペクトルの3原色領域それぞれに 感受性の乳剤を、例えばベルゲー等許額881,513 号明細書に配載されるマイクロカプセルの使用に より単一セグメント層として配置することができ エ

本発明の代表的な多色写真要素は、反応しうる 状態にある少なくとも1種のシアン色素形成性ペログン 会明を有する少なくとも1種の非感性ペログン 使乳剤を含むシアン色素が酸粉成ユニットンの にしうる状態にある少なくとも1種の 素が一般にある少なくとも1種の 素が一般にある少なくとも1種の 素が一般にある少なくとも1種の 素が一般にある少なないでは、 の表が一般に、対して、 ないロット、対し、対し、対し、対し、対し、対し、対し、 を主要が、ないに、対し、対し、対し、 を主要が、ないに、対し、 を主要が、この を表が、この をまが、この をまが、この をまが、この をまが、この をまが、この をまが、この をまが、この をまが、この をまが、、この をまが、この をまが、この をまが、この をまが、、この をまが、 をまが

本発明に用いられる乳剤に使用される適切な材料についての下記の考察においては、"リサーチ・ディスクロージャー"、1978年12月、17643

項(出版:インダストリアル・オポチュニティーズ社、ホームウェル・ハーヴェント、ハンプシャー、PO918F、英国)を参照する。参考のためその記載を本明細省に引用する。この文献は以下において"リサーチ・ディスクロージャー"という感で扱わされる。

本発明の写真要素に用いられるハロゲン化像乳 剤はネガが作用またはボジ作用の何れであつても よい。適切な乳剤およびそれらの調理については リサーチ・ディスクロージャー。」および I 章、 ならびにそこに引用された刊行物に記載されてい る。本発明の要素の乳剤層および他の層に適した ピヒクルはリサーチ・ディスクロージャー、以業 およびそこに引用された刊行物に記載されている。

本発列に用いられる発色剤のほかに、リサーチ・ディスタロージャー、MRR、D, E, FおよびG 館、ならびにそこに引用された刊行物に配板され た他の発色剤を更に用いることもできる。これら の発色剤をリサーチ・ディスタロージャー、MRR、 C 節およびそこに引用された刊行物に配数された 要素および乳剤に合有させることができる。

本発明の写真要素またはその個々の層は以下のものを含有していてもよい。光沢朝(リサーナ・デイスクロージャー、V章参照)、かぶり防止剤および安定剤(リサーナ・デイスクロージャー、V章参照)、一方・ディスクロージャー、V章参照)、可規剤および活剤(リサーナ・ディスクロージャー、X章参照)、可規剤および清剤(リサーテ・ディスクロージャー、 X章参照)、動消し剤(リサーナ・ディスクロージャー、X71金参照)、でに現像節剤(リサーナ・ディスクロージャー、XX1金参照)、

本発明の写真要素をリサーチ・デイスクロージャー、XM電およびそとに記載された引用文献に示された各種支持体に重複することができる。

本発明の写真要素を一般にスペクトルの可視領

城の化学線に据光してリサーテ・ディスクロージャー、XVII 章に配載された機像を形成させ、次いで処理してリサーテ・ディスクロージャー、 XX 章に配載された可視色素画像を形成させることができる。可視色素画像を形成させる処理には、写真要素を発色現像主張と被触させて現像可能なヘロゲン化製を登定し、発色現像主張を設化する工程が含まれる。像化された発色現像主葉は次いで発色剤と反応して色素を生成する。

好ましい特色現像主義は p - フェニレンジアミンである。特に好ましいものは 4 - アミノ - N。
N - ジェテルアニリン塩酸塩、 4 - アミノ - 3 - メテル・N,N - ジェテルアニリン塩酸塩、 4 - アミノ - 3 - メテル・N・ β - (メタンスルホンアミド) エチルアニリン・サルフェート水化物、 4 - アミノ - 3 - メテル・N - エテル・N - β - ヒドロキシェテルアニリン・サルフェート、 4 - アミノ - 3 - β - (メタンスルホンアミド) エテル・N - β - ヒドロキシェテルアニリン 坦酸塩および 4 - アミノ・N - ジェテルアニリン 坦酸塩および 4 - アミノ・N - エテル・N - (2 - メトキシエテル)

-B-トルイジン・ジ・p-トルエンスルホン破場 である。

本が作用へロゲン化値に関しては、この処理工程により本が画像が得られる。 ポジ(または反転) 画像を得るためにはこの工程の前に、 意光された ハロゲン化値を色素の形成なしに非色原性現像主 薬で現像し、次いでこの写真要素に均一にかぶり を生じさせ、未慮光へロゲン化値を現像可能な状態にする。あるいは、直接ポジ乳剤を用いてポジ 面像を得ることもできる。

現像ののち普通の標白および定療、あるいは様 白・定項(仮およびペロゲン化値を除去するため)、 免浄ならびに乾燥などの工程を行なう。

以下の具体例は本発明をより良く理解するため に配載されたものである。

製造例 1

パラスト 兼中間休 B^ECL (Y=OB=)の製造 乾燥アセトン Q 5 5 L中の 2 - プロモドデカン 酸メテルタ Q s (Q 5 1 モル) および 4, 4' -ス

ルホニルジフエノールモノペンジルエーテル 1044

ま(0.51モル)の普抜化、ヨウ化ナトリウム1ま および炭酸カリウム 214.21(155モル)を添 加した。混合物を20時間避免したのち固体を炉 去し、炉液を繊維したところ、ろう状固体となつ た。メタノールからの再結晶により徹点7.3~7.5 ての白色固体 (B²OCH。 Y=OBs)が得られ、こ れは正確な元素分析値および予想されたNMPスペ クトルを示した。ジメテルホルムアミドQBL中 におけるこの生成物 120% (0.2.1モル)の解析 を機棒下に23単水酸化カリウム酸液0.5℃に齢 加し、水を添加し、得られた品間した軽減を0.5 時間提择したのち酸性氷水に住入した。生じた因 体を採取し、ジクロロメタンに容解し、容赦を充 **浄し、破骸マグネシウム上で乾燥させ、緩破した。** アセトニトリルより再結晶したところ、触点119 ~121℃の白色関体(B²OH, Y=OBs)67.1が 得られ、これは予想された NMP スペクトルおよび 元素分析値を示した。この度は、67g(0.12モ ル)を塩化テオニルQ44に溶解し、5時間後律 することによつて健塩化物に変えられた。道側の

塩化テオニルを真空下に除去し、生成物を乾燥アセトニトリルから再結晶したところ増点 84~85 での白色関体 (B²G4、Y=OBs) が得られ、これは予想された NMP スペクトルおよび元素分析値を示した。

製造例 2.

バラスト基中間休 B²CL(Y=OAc)の製造

アトラヒドロフラン16をおよび酢酸0.4を中の8²OCH₂(Y=OBs)4559(0.82モル)の搭放化、50 po1 対よび50でで未提担持パラジウム酸性(5%)459上において12時間水業添加した。触能を伊安し、機能した严値を水に最加した。生じた白色固体の酢酸エテル搭放を洗浄し、機能し、生成物をアセトニトリルより再結晶したところ酸点63~65での白色固体(8²OCH₂, Y=OH)3409(0.74モル)が得られ、これは予想された元素分析値を示した。このエステルの加水分析は水酸化ナトリウム409(1モル)を含有する水溶液をジメテルホルムアとド1と中のエステル搭放に機体下に依々に添加し、2時間機体したのち

特別で58-42045(11) B*OCH₂CH₃(Y=OBs、融点55~61で), B*OH (Y=OBs、融点117~118で)およびB*C₄ (Y=OBs、融点81~84で)が含まれていた。 1

製造例 4. パラスト基中間体 B¹GL(Y=OBs)の製造

処理工程は $2-プロモ B 限 エテルが原料物質である点を除いて製造例1 における <math>B^2GL$ 製造の場合と同様であつた。中間体化は白色固体 $B^1OCH_2CH_3$ ($Y=OB_8$, 融点 $10.2\sim10.5$ C) , B^1OH ($Y=OB_8$, 融点 $14.7.5\sim14.8.5$ C) および B^1GL ($Y=OB_8$, 融点 $14.7.5\sim14.8.5$ C) および B^1GL ($Y=OB_8$, 融点 A0C) が含まれていた。

製造例 5.

パラスト中間体 B⁴C2 (Y=OBs)の製造 テトラヒドロフラン 100 m 中の 2-(p-ニトロフェノキン)ドデカン段メテル 10.2 f (0.029 をん)の複雑を木炭担持パラジウム (10 f) 触線 0.7 f の存在下で水業 4 0 pei のもとにおいて 6 時間優とうし、ニトロ当を量元した。次いでN,N-ジメテルフニリン 6.3 ml (0.04 モル)および塩化 p-ペンジルオキシペンゼンスルホニル 8.2 f (0.029

被性化された水寸に在入することによって達成された。得られたボーム状の固体を診験エテルに将解し、希塩酸で洗浄し、乾燥し、機能した。アセトニトリルからの再絡品により級点116~117℃の白色固体(B²OH, Y=OH)が得られた。このフェノール性値を無水筋破70㎡および機G級7㎡にお解し、20℃で30分間度枠したのち水蒸気粉上で30分間度枠し、冷却し、水8 & に住入することによりアセテル化した。生成物をメタノールから再納品し、級点73~75℃の白色固体(B²OH, Y=OAc)を得た。この破35ヶ(0.07モル)を過剰の塩化チオニル中で5時間建液し、機研したところ、無色の削が得られ、これをリダロイン中で処理することにより触点66~69℃の白色固体(B²C4, Y=OAc) 229が得られた。

製造例 5.

パラスト等中間体 B³CL(Y=OBs)の製造 処理工程は2-プロモテトラデカン酸エテルが 原料物質である点を除いて製造例1における B²CL 製造の場合と同様であつた。中間体には白色個体

モル)を添加し、混合物を20℃で15袋間掛線し た。触線を护去し、炉棺を冷たい希場僚に注入し た。酢酸エテル抽出、洗浄、乾燥、緩緩、および シリカゲルによる精製によつて無色の油(B⁴OCH₃ Y=0B=) 149が得られた。これをテトラヒド ロフラン60mおよびメタノール40mに溶解し、 水筬化ナトリウム水路散20㎡と共に0.5時間後 「押し、冷たい希塩酸に在入した。酢酸エチル抽出、 洗浄、乾燥、繊維およびリグロイン処理によつて 磁点 100~101での白色製品(B4OH。Y=OBs) 129が得られ、これは正確な元素分析値を示し た。テトラヒドロフラン50㎡中のとの被101 (0.018モル)の搭款に提拌下に塩化オキサリル 18日およびジメテルホルムアミド5筒を抵加し た。 1.5時間機能したのち得色の前 (B⁴CA Y= OBs) 0.018モルが得られた。

製造例 ム・

パラスト当中間体 B^BH・HGL(Y=OH) の製造 テトラヒドロフラン 4 0 0 mi中の酸塩化物 B^EGL 2 4 f (0.0 4 5 モル) の落板にメテルアミン 1 0 f

(0.125モル)を含有する40多水溶液を緩加し た。0.5時間提择したのち集合物を療性化した氷 水上に往ぎ、ジエテルエーテルで抽出し、有機層 を洗浄し、乾燥し、機能したのち更に50:50ヶ りカゲル/フルオリシル(商品名)カラム上で精 製したところ。透明な無色の柏(B²NHCH_{2・Y-2} OB×)が得られた。産元は、とのアミド生成物 16 ま(Q029モル)および2Mポラン・硬化メテル 僧体 16mをテト金火ドロフラン 400m中で3時 間量能することによつて達成された。冷却した反 応義合物を50点塩酸溶液で染々に酸性化し、次 いでジエテルエーテルで抽出した。洗浄および乾 繰した有機層を徹性化し、機能するととによつて 白色個体(BSH·HCL, Y=OH)149が得られた。 本発明に用いられる発色期の合成における最終 工程は、一般にパラスト基の結合、およびパラス ト保根薬がある場合はこの飲去を伴うものである。 例えば反応式!においては、アミノ最後カップリ ング苯COUP-NHg を厳塩化物パラスト基と反応さ せ、生成した中間体をペンジル基を輸去するため

の水素低油により希望する発色器に変える。

反応式!

反応式 3 の場合のように保護部がアセテル部である場合、これをアルカリ加水分解によつて除去する。

ルアニリン 6.8 atを譲集下に新加し、混合物を 0.5 時間機体したのち触媒を严去し、炉液を冷たい希塩酸 化注入した。酢酸エテル抽出、洗浄、乾燥、西糖 およびアセトニトリルからの結晶化により、目的とする 4.0 を 1.0.2 でが得られた。テトラヒドロフラン 1.0.0 は中におけるこの生成物の香液を 4.0 pe1の水果下に木炭担持パラジウム (1.0.5) 放鉱 2.5 でおよび酢酸 0.5 ml と共に 1.5 時間損とうした。 触縦をデまし、遺元生成物を養難し、アセトニトリルから結晶化したところ敵点 1.0.3~1.0.6 ℃の白色固体状発色和 C-8 が 6.1 で得られ、これは目的とする構造に一致する赤外スペクトルおよび元米分析値を示した。

あるいは発色額が度性官能基により置換されて いる場合、アミン官能基を含むパラスト基を反応 式目に使つて結合させるととができる。

反応式自

製造例 7.

反応式 (による箱色製ひ・8の製造

テトラヒドロフラン200m4中の2-(p-ンアノフエニルウレイド)-5-ニトロフエノール54 f(0.018モル)の最適被を40 pmiの水本下に木炭担待ペラジウム(10%)触縦16 f および酢酸0.3m2 共に一夜掘とうした。次いで製造例5で製造した酸塩化物B⁴C4 0.018 モルおよびジメチ

無 差 例 8

反応式 まによる発色剤は-28の製造

ジメチルホルムアミドおよびテトラヒドロフラ ン中の3-(2-タロロ-5-ニトロアニリノ)-1-(2.4.6ートリタロロフエエル)-2-ピラゾリン-5-オン50g(0.115モル)の器後を35 priの水常料 よびラネーユンケル触媒により産党した。触媒を 許去し、許赦を養難したととろ、疾労色関体状の 5-(2-900-5-アミノアニリノー1-(2.4.6 ートリクロロフエニル) -2-ピラゾリン-5-オン21 テ(1052モル)が得られた。このアミンムタチ (0.0.17モル)および酢酸カリウム25 まを含有 する影響療法に、製造例2で製造した製塩化物 B²Cs 9.5 s (0.019ペル)を少量ずつ番加した。 混合物を15時間提押したのちその容表の3分の 1にまで装御し、大量の水に住入し、ジエテルエ ーナルで抽出した。有機層を洗浄し、乾燥し、乗 雄し。メメノールから結晶化させて。 敵点 115~ 116日 の目的とする発色剤の酢酸エステル(黄褥 色圏体) 14g(Q0:16モル)を得た。ジメテル

· And

ホルムアミド中のこの生成物の器板を窒素下に指 押し。これに水便化カリウム29を含有する水器 液を最加した。15分後に混合物を塩酸で酸性化 し、希塩酸に住入し。ジェチルエーテルで抽出し。 洗浄し、乾燥し、醤油し、メタノールから結晶化 させたところ。酸点127~130℃の白色結晶状 発色剤ビー28が929得られた。

製造例 9

反応式 1 による発色剤 14-8 の製造

テトラヒドロフラン500×中の6-メテル-3-(3-(アーニトロフエニル)-プロピル)-1月-ピラゾール(32-0)-5-トリアゾール109(0.035モル)の延摘液を25でで35 peiの水素および木炭担持ペラジウム放業と共に約2時間振とうした。放業の除去、戸波の機能と共に約2時間振とうした。放業の除去、戸波の機能、およびアセトニトリルからの再組品により酸点194~6での責補色固体状でミンを得た。このアミン生成物7.69(0.03モル)および酢酸カリウム2 pの酢酸糖液に慢率下に、製造例1で製造した酸塩化物 B²Cf 1679(0.05モル)セク量ずつ級加した。15時間提择し

例6で製造したアミン塩B⁴H-HG&7.259 (QB15モル)を輸加し、混合物を2時間遺産した。次いで塩酸、水およびジエテルエーテルの混合物を緩加し、有機層を洗浄し、乾燥し、機構し、ヘキサンで処理したところ表補合国体状の発色剤 ビー32が14.29等られ、これは正確な元素分析値を示した。

製造例 11

反応式 1 Kよる発色剤 Y - 1 の製造

ピリジン150×中のローピパリルーロー(4-(pーペンジルオキシフエニルスルホニル)フエノキシ)ー2-クロロー5-アミノアセトアニリド30.39(0.05 モル)の帯被に塩化アーアセトキシペンゼンスルホニル1189(0.05 モル)を20でで最加した。混合物を15時間推井したのち、濃塩酸50×シ含有する水水18上に注いだ。得られた固体を緩取し、エタノール250×に思解し、水酸化カリウムのアルコール溶液で処理した。混合物を1時間推井したのち酸性化した水水上に注いだ。次いで振取した固体を食物ペンゼンに溶解し、シクロへキャン

たのも混合物を大量の水に在入し、ジェテルエーテルで抽出し、次いで抽出家を合わせて表帯し、乾燥し、最適して、目的とする発色剤のペンジルエーテル(白色圏体、融点122~124で)を得た。テトラヒドロフラン中のこの生成物7ま(0009年ル)の製造器被を40かiの水果下にエダノール中の水炭担持ペラジウム放棄の混合物と大に2時間振とうした。放棄の产去、設施点170~172でのタリーム色関体状発色剤メー8が5.5ま得られ、これは目的化合物と一致する赤外スペタトルタよび元素分析値を示した。

美造例 10

反応式量化よる発色剤制-52の製造

1.2 - ジタロロエタン175 町中の3-(2-タロロー4-アルオロスルホエルアニリノ)-1-(2.6-ジタロロ-4-ジメテルスルアアモイルフエニル)-2-ピラゾサン-5-オン8 テ(0.015モル) および塩化アルミニクム5.5 テの混合物を15分間遅起した。20で化冷却したのち、ピリジン25 町中の製造

を暴知したところ沈毅が生じた。エタノールージ タロヘキサンからの再始品により最点 174~ 175℃の発色剤ギー1が239得られ、これは 正確な元素分析値を示した。

暴 差 何 12

反応式「による発色剤!-2の製造

αーピパリルーαー(4ー(アーペンジルオキシフェニルスルホニル)ーフェノキシ)ー2ークロロー5ーで ペノアセトアニリド57.8 p (0.095モル)およびキノリン13 pの想象(0でに冷却)化、製造例4で製造した歯塩化物B¹G 445 p (0.095モル)・中産に最加した。反応混合物シ1可間視挿しの助情水3 f K 在 正 入したところ種生成物98 p (0.0 が生成したのりがでは幾したのりが生成した。トルエンジルででは幾したのりとする発色剤のジベンジルボーアル(白色組織)845 p (0.018モル)が得られた。エタノール200㎡およびアトラヒドロフラン200㎡中の上配生成物10.4 p (0.01モル)の最高を35 priの水黒下に木炭担押パラウム放成と共に3時間組とうした。放業の評法と

後の機構。および単シタロへキサン中での処理に より良好な収率で発色剤ギー2が得られ、これは 正確な党象分析値を示した。

夹 集 例 1~14

本発射の写真要素および対風の写真要素を作成 し、下記の方法により試験した。

写真要素はすべて、具化= ウ化銀 Q 9 1 9 A 9 / m² (現色期が 4 泊金である場合)もしくは Q 4 6 9 A 9 / m² (現色期が 2 当金である場合)。 ベラテン 5.7 8 9 / m² 、および表 I 化示した現色期のうちの 1 種(その重量の 2 分の1の質配現色期得別に分散させ、 162×10⁻² セル/ m² に散装する) ヤ含有する 感光層で酢酸医酸セルロースフィルム 無支持体を被援することにより 製造された。 この感光層セ、108 9 / m² の ベラテン および ベラテン 都量に対し 1.7 5 重量 4 の ピスピュルスルホニルメテルエーテルヤ合有する層で上塗りした。

各写真要素の試料を最度目離付き試験体を介して最先し、画像を形成させ、下配の3種の発色現像液のうち1種を用いて40℃で処理し、停止さ

せ、様白し、樹定し、疣疹した。

十分に確認された各要素において、マゼンメ色 素面像を形成させ、色素機度対対数算光センシト メトリー曲線ヤプロフトし、最大条件機能(Deser) およびガンマ (r) すなわち自然の道線部分の復興 により決定されるコントラストを記録することに より、歯像を判定した。さらに、検皮10に標準 化した最大級収ピータ(A_{MAX}) および半パンド部 (half band width . HBW) の側定により。分元 党医療部から色素色相を評価した。半パンド値は、 最大義定とステイン (stain) の間の差の半分の位 量における分光光度自動の幅(nm)である。同様 に曲線の頂部パンド艦 (top-band width, TBV) および底部パンド値 (bottom-band with, BBV) ヤそれぞれ襲撃化した装度の4分の3および4分 の1の位置において概定した。自総形状因子 (curve shape factor, CSF) (1 100×TBW/HBW ド等しく、最収益額の頂部と監禁付近の額の比を 与える。この比が大きいほど吸収ピータの両側が 様く、色葉のスペクトル供給におけるその色葉の

吸光が効果的である。

結果はすべて表』に記録されている。

との競争から、本義制の発色剤は高い低性をも ち。そのため最大色素機度およびガンマが高まつ ているととが示される。さらに本発明における発 色剤から形成された色素多くは野ましい長数長に おいて吸収最大を示し、かつより広い半ペンド番 およびより大きい曲線形状因子をもちその輸来。 より有効なスペクトル吸収を与える。

			<u>*</u>		_		•	
* A	72	建筑型	発養病 31	D-max	7	A-saz	₽ #	CSF
1	M-3 CC-1	C8-1 C8-1	D-1 D-1	3.70 3.28	1.12	546 531	96	46.0 43.3
2	M-8 00-3	C8-2 C8-2	D-3 D-3	4.21 3.68	2.08 1.30	550 556	86	50.5 45.3
3	M-27	CS-1	D-1	4.40	2.14	545	9 1	47.0
	CC-1	CS-1	D-1	3.36	1.27	531	9 4	43.6
4	M-25 CC-1	CS-1 CS-1	D-1 D-1	4.32	2.01 1.19	549 531	92 94	46.7 43.1
5	M-28	CS-2	D-2	4.12	1 .65	541	93	46.5
	CC-2	CS-2	D-2	2.96	1 .04	539	81	46.3
•	M-28	CS-2	D-3	4.98	1.88	549	94	46.4
	CC-3	CS-2	D-3	3.66	1.30	55 6	88	45.3
7	M-29 CC-2	CS-2 CS-2	D-2 D-2	4.53 2.12	2.92 0.75	540 539	88	46.7 39.5
8 -	M-29 CC-2	CS-2 CS-2	D-3 D-3	4.87	3.14 1.05	545 545	90 79	40.9
9 -	M-32	08-2	D-2	3.15	1.32	549	82	40.9
	CC-2	08-2	D-2	2.37	0.99	540	78	39.9
10	G-31	CS-3	D-2	3.25	1.14	675	160	47.0
	CC-4	CS-3	D-2	2.22	0.78	659	141	45.2
11	Y-1 CC-5 CC-6	CS-3 CS-3	D-2 D-2 D-2	3.39 3.14 1.78	1.44 0.96 0.51	449 446 441	88 88 85	43.7 43.5 42.0
12	Y-2	08-3	D-2	2.82	1.13	445	90	44.4
	CC-7	08-3	D-2	1.92	0.55	445	85	45.2
13	Y-3	CS-3	D-2	1.89	0. 62	441	93	44.4
	CC-8	CS-3	D-2	0.57	0.14	439	90	44.3
14	Y-4	C8-3	D-1	3.86	1.90	450	90	44.6
	0C-9	C8-3	D-1	3.69	1.48	450	87	43.8

1) 比較用發色類

OC-1

CC-2

<u>CC-3</u>

00-4

CC-5

OC-6

0 0 0	
(CH_) CC-CH-CHH	0
,	MICOHO-
\sim	C _p H _m -m
80,-()-OH	, d
- ""	ĊHa
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·

(2) 强色剂脐剂:

CS-1 1.4 - シタロヘキシレンジメテレン・ピス(2 - エチルヘキサノエート)

CS-2 リン酸トリクレジル

CS-3 フタル娘ジブナル

C8-4 2.4 - ジー L - ペンチルフエノール

(3) 三金金組成:

<u>D-1</u> <u>D-2</u> <u>D-3</u> 4-アミノー3-メナルー N.Nージーエナルアニリン 2.45テ -- --重要塩

4-アミノ-3-メテル-N- エテルーH-B-(メタンスル ホンブミド)エテルアニリン・ サルフエート		5.0 9	
4-アミノー3-メテルーN- エチルーN-ダーヒドロヤンエ・ テルアニリンーサルフエート			3.55 P
重磁像カリウム	2,0 9	2.0 🗲	2.0 🗲
炭酸カリウム (無水)	30.0 \$	30.0 \$	30.0 \$
典化カリウム	1.25 9	1.257	1.25 🕈
ヨウ化カリウム	0.6 🕶	0.649	0.6
5ーユトロー1 Hーインダゾ ールのメタノール中 1 号 信家	4.0 mL		
水を加えた酵量	1.0 L	1.0L	1.0 L
: He	10.0	10.0	100

夹 第 例 15

さらに他の発色剤を含有する写真要素を作成し、 処理し、実施例1~14に関して先きに述べたと 関連に評価した。能量を下記の表書に報告する。

		-	<u>z</u>				
発色期	発色用 序用	與學被	D-max	<u>a</u>	A-max (nm)	HBW.	cs P
C-2	CB - 3	D-1	3.78	1.77	655	144	45.7
C-3	QS - 3	D-2	3.30	1.28	659	161	47.8
C-13	08-2	D-3	2.99	1,11	702	135	44.4
M-3	CB - 1	D-1	3.70	1.12	546	96	45.7
M 9	08 - 4	D-3	4.16	1.81	556	90	44.2
M - 29	08-9	D- 8	4 58	1 88	549	04	42 4

* * 41 16

使記の発色剤それぞれにつき、実施例1~14 に関して免ぎに述べたと同様にして写真要素や作成した。各要素の5ち4試料を前記と同様に身大 した。様元した要素1対を前記の現像液D~2中 で現像し、との現象板に可器性接抗発色剤である シトラジン破15 5 1 8 を添加した現像液中である シトラジン破15 5 1 8 を添加した現像液中である の一対を現像した。張りの処理は、各対の5 5 1 個の要素に跨しては停止、振白、定着および使停 であり、一方各対の5 5 2 個目の要素に関しては 振白工程を含めしたので現像された値が要素に関し 張竹していた。機が振りしたこれらの要素に関し ては、現像された様(9/mil)をX 無象先分析により間定し、傷先に対してプロットした。現像された様を散去した要素については、色素機度対像光機が作成された。同一の現象を組成を用いて現像された1対に関するプロットから、各篇先工程につき色素機度対視像された候かプロットを発生工程につき色素機度対派を正式に関することを対した質素に対いてYa)が、発色がからである。傾斜を形成する効力の尺度である。傾斜を形成する効力の尺度である。傾斜を形成する対力が発色がある。傾斜を形成する対力が発色がある。傾斜を形成する対象と表に対いてYa)が発色剤の反応性の尺度であり、傾斜が大きいほど発色剤はより有効である。

使用した発色剤は下配の構造を有していた。

表 I の Yo および Yo に関する数値から、本発明 に用いられる発色剤は本発明に用いられないパラ スト基をもつ発色剤よりも有効に、結構する発色 剤の存在下または不在下で、酸化された乳酸液と 反応して甾像色素を形成することが明らかである。

特許出職人 イーストマン・コダック・カンパニー

<u># 1</u>				
発色剤	克色解酶剂	Yo	Y _c	Y _c /Y _o
M-8	C8-4	5.55	1.73	0.312
OC-10	CS-4	1.62	0.21	0.130
¥-28	C8-2	6.30	4.65	0.738
CC-11	CS-2	4.50	1.50	0.337